## Best Available Copy

REPUBLICA SOCIALISTA ROMĀNIA



CONSILIUL NATIONAL PENTRU STIINȚĂ ȘI TEHNOLOGIE

### OFICIUL DE STAT PENTRU INVENTII SI MARCI

Grupa: 4

### DESCRIEREA INVENŢIEI 88351

(61) Complementica la inventi consi 65970

(21) Dosar and 114388

· (11)

(22) Data inregistracii: 26.04.84

(39) Prioritate conventionalia

(32) Data:

(33) Tames

(31) Certificat nr.:

(45) Data publicării: 39.04.86

(51) Int. Cl.3: A 61 K 31/18// A 61 K 9/20

(71) Solicitant:

(54)

dr. Pușcaș Ioan, Simleul Silvaniei, județul Sălaj, dr. Buzas Gheorghe Nicolae, Cluj Napoca, ing. Sturzu Lucian,

Puscas-Iuliana Carmen. Simleul Silvanici, judetul Sălai

(72) Inventatori:

dr. Pușcaș Ioan. dr. Buzas Gheorghe Nicolae, ing. Sturzu Lucian,

Puscas-Iuliana Carmen,

(73) Titular:

Intreprinderea de Medicamente "Terapia", Cluj Napoca

### Compoziție pentru tratamentul afecțiunilor gastroduodenale

23

Invenția se referă la o compoziție pentru tratamentul afecțiunilor gastroduodenale și este complementară la invenția cu descrierea nr. 65970, și anume pentru tratarea afecțiunilor gastroduodenale ca gastrite, gastroduodenite, ulcere gastroduodenale, ulcere complicate cu stenoze piloro-duodenale functionale, sindrom Zollinger-Ellison, tratamentul medical al hemoragiilor digestive superjoare.

Este cunoscut faptul ca afectionile digestive superioare, afectiuni cu etiopatologie, complexă, de cele mai multe ori necunoscută, devin manifeste clinic prin creșterea secreției gastrice acide. Depășirea limitelor critice individuale ale secreției acidului clorhidric conduce la depășirea capacității de apărare a mucoaselor gastroduodenale (secreția gastrică alcalină, secreția de mucus, bariera mucoasei gastrice, secreția alcalină pancreatico-biliară) și, implicit, la apariția și persistența sindromului de tip ulceros.

Instalarea unui proces hipersecretor continun pe fondul scăzut al factorilor de apărare conduce, prin activarea pepsinei, la procese erozive gastroduodenale de tipul nișelor (ulcerațiilor) sau perforațiilor. Moda-

litățile terapeutice actuale urmăresc, cu mici excepții, reducerea secreței gastrice acide, creind astsel condiții de regenerare a leziunilor și de restabilire a factorilor de protectie.

Dintre aceste modalități pot fi menționate următoarele:

a) neutralizarea acidului clorhidric cu antacide - terapia clasică;

b) terapia cu blocanți ai receptorilor colinergici:

- terapia cu anticolinergice vizind eliminarea factorilor de stimulare neurovegetativi și SNC (Atropina, Pro-Banthine, Pirenzepin etc.);

- terapia cu antagoniști ai receptorilor Ha-histaminici (Cimetidina, Ranitidina, Oxmetidina etc.):

c) terapia antienzimatică cu inhibitori ai ATP-azei K. H-dependentă (Omeprazole, Picoprazole), inhibitori ai histidindecarboxilazei etc.;

d) terapia cu blocanți ai influxului intracelular de calciu (Nifedipin, Varapamil etc.).

Dintre excepții menționăm terapia clasică cu pansamente gastrice, terapia cu factori de stimulare a secreției de mucus

88351

PRETUL LEI 38,26

(Carbenoxolone), terapia cu factori citoprotectori (PGE<sub>2</sub>, PGI<sub>2</sub> etc.) și terapia cu agenți de acțiune locală (Sucrelfat, Tricitrat bipotasic de bismut etc.).

Dezavantajul acestor metode constau fie într-o eficacitate redusă (procentele de vindecare variind între 35 și 80%), hipersecreție reactivă postterapeutică (antacide), durata indelungată și costul ridicat al agenților terapeutici și, mai ales, în procentul ridicat al recidivelor.

Introducerea metodei de tratament al afecțiunilor gastroduodenale cu inhibitori ai anhidrazei carbonice descrise în invenția principală a rezolvat, în cea mai mare parte, aceste dezavantaje, prin utilizarea unei compoziții avind cea mai ridicată și cea mai rapidă eficacitate terapeutică alături de cel mai redus procent de recidive.

Inconvenientele rămase nerezolvate de compoziția și metoda descrisă anterior sint legate de existența, în anumite cazuri, a unei perioade de latență de 2-5 zile, perioada necesară instalării fenomenului de inhibiție, în care manifestările clinice dureroase pot persista. De asemenea, dozele zilnice de administrare sint destul de ridicate și, cu toate că efectele secundare sînt eliminate prin asocierile de factori compensatori, utilizarea compoziției este contraindicată în unele afecțiuni renale grave.

Introducerea metodei de tratament a afecțiunilor, gastroduodenale cu inhibitori ai anhidrazei carbonice a fost posibilă ca urmare a următoarelor fundamentări teoretice:

- descoperirea anhidrazei carbonice - Meldrun și Roughton 1933;

— descoperirea implicării enzimei în lantul biochimic clorhidrosecretor la nivelul celulei parietale — Davenport — 1938. S-a stabilit astfel că prin catalizarea reversibilă a reactiei:

CO<sub>2</sub>+H<sub>2</sub>O=H<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>=H<sup>+</sup>+HCO<sub>3</sub><sup>-</sup> enzima intervine în mecanismul secreției de acid clorhidric furnizînd intracelular ionii de hidrogen necesari formării intraluminale a acidului clorhidric. Reacția, decurgînd și necatalizat la un nivel care poate asigura desfășurarea normală a acestui proces, cercetările au rămas la nivelul unei informații stiintifice:

- -- descoperirea inhibitorilor specifici ai anhidrazei carbonice de tipul sulfonamidelor tiadiazolice și benzotiazolice -- Keillin și Mann 1980:
- descoperirea posibilității de reducere a secreției gastrice acide, prin inhibiția enzimei la animale — Ianovtz-Colcher și Hollander, 1952;
- stabilirea faptului că anhidraza carbonică intervine în lanțul biochimic secretor al acidului clorhidric la-nivelul celulei parietale, ca o etapă esențială, determinată de viteză — Puşcaş, 1981;

stabilirea faptulni că administrarea de inhibitori în doze și perioade care să realizeze o inhibiție de peste 80% a activității enzimei de mucoasă gastrică umană conduce la instalarea anacidității interprandiale și pe parcursul repausului secretor conturn anaciditate caracteristică secreției gastrice bazale: stabilirea dozei minime eficiente — Puscas, 1971:

- descrierea existenței fenomenului de activare prelungită a anhidrazei carbonice la pacienții cu afecțiuni gastroduodenale ca element etiopatogenetic — Puscas, 1972-1974;
- descrierea modalităților de eliminare și limitare a efectelor secundare caracteristice dozelor eficiente de inhibitori ai anhidrazei carbonice, doze esențiale pentru instalarea unui efect antisecretor eficient — Pușcaș. 1972-1974;
- demonstrarea, în clinica umană, a modalității de tratament a afecțiunilor gastroduodenale cu etiopatogeneza hipersecretorie, prin instalarea unei anacidități bazale interprandiale și pe parcursul repausului secretor noeturn, proces realizat ca urmare a inhibiției anhidrazei carbonice din mucoasa gastrică umană Pușcaș, 1971-1977;

Compoziția descrisă de invenția principală asociază un inhibitor de anhidrază carbonică cu bicarbonați de sodiu și potasiu pentru compensarea pierderilor electrolitice urinare, citrat de sodiu sau de potasiu ca factor compensator profilactic, împotriva scăderii citraturiei pe parcursul administrării inhibitorului, oxid sau carbonat de magneziu ca factor sistemic anticalcie și adjuvant cu acțiune sinergică inhibitorului la nivelul enzimei și, opțional, hidroxid de aluminiu ca factor profilactic renal și reechilibrare fosfocalcică în situații specifice.

Trebuie mențional faptul că această compoziție este eficientă prin acțiunea sa inhibitorie asupra anhidrazei carbonice și nu necesită pentru realizarea acestui efect o anumită capacitate neutralizantă antiacidă. Administrarea sodiului, potasiului, magneziului și aluminiului în forme bazice s-a efectuat pentru contracararea dezavantajului acestei modalități terapentice caracterizată de o perioadă de latență definită ca perioadă în care simptomatologia clinică dureroasă a afecțiunilor poate persista, dezavantaj manifest in special la pacienții cu afecțiuni în puseu acut. Mai mult, pe lingă faptul că asocierea la inhibitor a unei capacități de neutralizare antacidă nu realizează decit parțial acest deziderat, administrarea bicarbonaților reprezintă un dezavantaj prin faptul că prelungește perioada de instalare a fenomenului diuretic, iar administrarea magneziului in formula anorganică este inferioară administrării sub forma compușilor organici.

Compozițiile, conform invenției complementare, conțin următoarele: inhibitor -- de 88351

anhidrază carbonică de tip sulfonamidic;

- --- săruri de sodiu și potașiu:
- săruri anorganice și organice de magneziu;
- -- hidroxid sau săruri organice de aiuminiu;
  - săruri minerale de acid citric;
  - oligoelemente:
  - neuroleptice;
  - antidepresive triciclice;
- inhibitori ai influxului intracelular de calciu;
- inhibitori de ATP-aza K.º H dependente:
- antagoniști ai receptorilor H<sub>2</sub>-histaminici;
  - anticolinergice:
  - agenți cu acțiune locală.

În invenția principală inhibitorii de anhidrază carbonică eficienți în tratamentul acțiunilor gastroduodenale sint acetazolamida, metazolamida, benzolamida, etoxzolamida la care se adaugă și benztiazol-2-sulfonamida.

Compoziția, conform invenției, prefecționează invenția principală cu descrierea nr. 65970 prin aceea că este constituită din (părți): 0.25...1.8 acetazolamidă. 0.1...1.4 bicarbonat de sodiu. 0.1...3,17 bicarbonat de sodiu. 0,1...3,17 bicarbonat de potasiu. 2,25...4,5 oxid de magneziu. 0.29...0.58 citrat de sodiu, 0.42...1 hidroxid de aluminiu, asociate cu metazolamida 0...1.8 benzenamidă. 0...1,8 benztiazol-2-sulfonamida 0...

3,6 etoxzolamida, 0...0.95 ca atare sau sub formă de săruri de K. Na. Al. Zn sau 0... 1.8 săruri de Na. K. Mg. Al. Zn ale acetazolamidei, 0...2.34 săruri de Na și K ale acivilor lactic, malic, pantotenic, gluconic, precum și alte oligoelemente, 0., 4,5 cu Zn, Mg. Ca. Cu. Ni. Co. Mn sub formă de săruri ale acizilor sulfurie, lactic, glicinic, aspartic, citric, pantotenic, gluconic, alantoinei, asociate cu neuroleptice san antidepresive ca 01...0.076 fenobarbital, 0...0,5 fluanxol, 0... 0.2 amitriptilină, 0...0.7 levomepromazia, 0...0.8 stazepin, 0...1.17 cimetidina, 0...0.15 ranitidină, 0...0.03 nifedipină, 0...0.06 omeprazol, precum și 0...0.01 pEE2, 0...0.36 alantoină, 0...1.4 carbonat de bismut, 0... 0.030 atropină. 0...0.27 papaverină, 0...0.03 propantilină, părțile fiind exprimate în greutate.

Se descriu în continuare compoziții eficiente în tratamentul afecțiunilor gastroduodenale în care cantitățile de ingrediente sint exprimate, cu mici excepții, în mmoi, fiecare compoziție reprezentind unitatea de doză pentru 20 Kg corp/zi, cu efect echivalent unei compoziții standard de acetazolamida descrisă de invenția principală.

A. Modalități de administrare per os a componentelor utile din compoziția standard.
a<sub>1</sub>) Inhibitorii de anhidrază carbonică pot fi administrați în forma liberă sau săruri minerale de sodiu, potasiu, magneziu, aluminiu, zinc, cupru, nichel, cobalt, mangan ele.

Exemplui	1	2	3	-1	5
acetazolamidă metazolamidă benzolamidă benzolamidă benztiazol-2-sulfonamidă etoxzolamidă bicarbonat de sodiu bicarbonat de potasiu oxid de magneziu citrat de sodiu hidroxid de aluminiu	1.8 0 0 0 0 0 0.6 1,55 4.5 0,58	0 1,8 0 0 0,6 1,55 4,5 0,58	0 0 1,8 0 0 0,6 1,55 4,5 0,58	0 0 0 3,6 0 0,6 1,55 4,5 0,58	0 0 0 0,95 0 1,2 4,5 0,4

20

Exemplu	1	6	7	8 .	9	10	11	12
acetazolamidă	1,8	0	1 0	; 0	0	0	0	1 0
bicarbonat de sodiu	0,6	0	0.6	0	0.35	0,35	0	0
bicarbonat de potasiu	1,55	0,35	1.55	ļ	1.25	U	0	0
citrat de sodiu	0.58	0,58	0,58	0.58	0,58	0,58	0,58	0,4
oxid de magneziu	4,5	4.5	2.7	4	4,5	4,5	3,05	4,5
hidroxid de aluminiu	1	1	1	0	1	1	1	1
acetazolamidă-sodiu	0	0,6	U	0.5	0	0	0	0
acetazolamidă-potașiu	O	1,2	t)	1 0,3	0	0	0	0
acetazolamidă-magneziu	0	0	1.8	(0.5)	0	0	0	0
acetazolamidă-aluminiu	0	0	0	0,3	10	0	0	0
acetazolamidă-zinc	0	0	0	0.1	0	0	0	0
metazolamidă-potasiu	0	Ü	0	. 6	1,55	U	0	0
benzolamidă-potașiu	1)	()	0	0	0	1,55	0	0
benztiazol-2-sulfonamida-K	0	()	0	0	0	į 0	1,55	0
etoxzolamidă-potașiu	0	0	1 0	0	0	D	0	0,95
benztiazol-2-sulfonamidă-Na	Ð	0	0	0	0	1 0	0.6	0
benztiazol-2-sulfonamidă-Mg	i)	0	0 -	1 0	0	0	1,45	0
metazolamida-sodiu	0	0	0	0	0.25	0	0	0
benzolamida-sodiu	0	0	0	0	0	0.25	0	0

7

88351

a2) Sodiul poute fi administrat sub forma de săruri anorganice sau organice

Exemplul	1	13	14	15	16	17	18
acetazolamidă	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8
bicarbonat de sodiu	0,6	0	()	ı ()	0	1)	()
bicarbonat de potasiu	1,55	1,55	, C	0	0	0	1.5
citrat de sodiu	0.58	0.58	0	. 0	()	<b>(1</b> )	0.58
oxid de magneziu	4.5	4.5	4.5	4.5	4.5	4.5	4.5
hidroxid de aluminiu	1	1	1	, 1	1	1	1
clorură de sodiu	0	0.6	2.34	()	t)	0	()
lactat de sodiu	0	G G	- 11	. 0	0,5	0	n
malat de sodiu	()	U	- 0	. 0	0,5	11	0
pantotenat de sodiu	()	0	11	1)	0.4	6	()
gluconat de sodiu	0	0	0	1 0	()	2,34	Ð
acetazolamidă-sodiu	0	0	0	0	0	6	1.8
citrat de potasiu	0	0	0.58	0,58	0.58	0.58	0

### 23) Polasiul poale fi, de asemenea, administral cu forma de săruri anorganice sau organice

Exemplul	1	19	20	21	22	23	24
acetazolamidă	1.8	1.8	1,8	1.8	1,8	1,8	0.25
bicarbonat de sodiu	0.6	0.6	0.6	0,6	0.6	0,6	0,6
bicarbonat de polasiu	1,55	0	0	. 0	0	0	0
citrat de sodiu	0.58	0,58	0.58	0.58	0,58	0,58	0.58
oxid de magneziu	4.5	4,5	4,5	4.5	4,5	4,5	4,5
hidroxid de aluminiu	1	1	1	1	1	1	1
clorura de potasiu	0	1.55	i ti	0	()	()	0
lactat de potasiu	O	()	1.55	0	()	4)	0
malat de potasiu	0	0	0	. 0	1.55	6	0
gluconat de potasiu	0	1))	()	0	()	1,55	0
acetazolamidă-potașiu	- 0	1 0	0	1)	()	- 6	1,55

### a4) Magneziul poate fi admistrat sub formă de săruri anorganice sau organice

Exemplul	1	25	26	27	28	29	. 30	21	32
acetazolamidă	1,8	1.8	1,8	1,8	1,8	1.8	1,8	1,8	0
bicarbonat de sodiu	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	2,34	0,6	0,6	0,6
bicarbonat de potasiu	1,55	1,55	1,55	1,55	1,55	1.55	1,55	1,55	1,55
citrat de sodiu	0,58	0,58	0,58	0,58	0.58	0	0.58	0.58	0,58
oxid de magneziu	4,5	U	0	0	t) į	O I	0	0	0.7
hidroxid de aluminiu	1	1	1	1	1	1	1	1	1
sulfat de magneziu	0	4,5	0	()	0	0	()	1 0	0
lactat de magneziu	0	0	3,5	n	0	0	O	0	0
glicinat de magneziu	U	0	0	2,5	0	U	U	0	0
aspartat de magneziu	0	0	0	0	2.5	0	Ð	0	0
citrat de magneziu	0	0	0	0	2,5	2.5	()	1 0	U
gluconat de magneziu	0	0	0	0	0	()	2.5	0	Ö
pantotenat de magneziu	0	0	0	()	0 :	0	0	3,5	0
acetazolamidă-magneziu	0	Ð	0	0 1	0 i	O !	0	0	1.8

### a,) Aluminiul poate fi administrat sub formă de săruri anorganice sau organice

Exemplul	1	33	34	35	36	37	38
acetazolamidă	1,8	1.8	1.8	1.8	1.8	1,8	0,8
bicarbonat de sodiu	0,6	0,6	0,6	2,34	0,6	0,6	0,6
bicarbonat de potasiu	1,55	1,55	1.55	1,55	1,55	1,55	1,55
citrat de sodiu	0,58	0,58	0.58	U	0.58	0.58	0,58
oxid de magneziu	4,5	4,5	4.5	4,5	4.5	4.5	4,5
hidroxid de aluminiu	1	0	0	0,42	0	O .	0
alantoinat de aluminiu	0	1	U	0	0	0	U
pantotenat de aluminiu	0	0	1	0	0	0	0
citrat de aluminiu	0	l o	0	0,58	0	Ó	0
aspartat de aluminiu	U	0	0	0	1	ο	0
glicinat de aluminiu 👚 🕆	0	. 0	0	0	U	1	0
acetazolamida-aluminiu	1 0	0	0	0	0	υ	1

us) Acidul citric poate fi administrat sub formă de săruri anorganice

Exemplat	1	39	40	<b>4</b> 1	42	43	44	45	46
acetazolanildă	1.8	1,8	1.8	1.8	1,8	1,8	1.8	1.8	1,8
bicarbonat de sodiu	0.6	2,34	2,34	2.34	2,34	2.34	2.34	2.34	2,34
bicarbonat de potasiu	1.55	0	1,55	1,55	0.11	0.41	0.71	1	1,31
citrat de sodiu	0.58	0	0	0	0	o o	0	0	0.
axid de magneziu	4.5	4.5	3.92	4,5	4,5	4,5	4.5	4,5	4,5
hidroxid de aluminin	1	1	1	0,42	1	1	1	1	1
cittat de polasia	0	0.58	0	e)	0,48	0,38	0.28	0.18	0,08
citrat de magneziu	()	0	0,58	0	0	Ð	0	0	0
citrat de aluminiu	0	0	0	0,58	0	0	0	0	Ö
citrat de zinc	0	U	0	0	0.1	0.1	0.1	0.1	0,1
citrat de cupru	Ü	0	()	0	0	0.1	0,1	0.1	0,1
citral de nichel	0	0	0	0	t)	O	0.1	0,1	0,1
citrat de cobalt	U	Ü	0	e	()	O .	()	0.1	0,1
eitrat de mangan	1.0	0	0	0	0	0	0	0	0,1

B. Metode de reducere a dozei eficiente de inhibitor

b<sub>1</sub>) Asocierea de oligoelemente .

Exemplu	1	47	48	49	50	51	52	53
acetazolamidā	1,8	1,26	1,8	1,08	0.9	1,08	0	0
bicarbonat de sodiu	0,6	0.42	1.4	0,36	0.3	0.36	0,42	0,42
bicarbonat de potasiu	1,55	1,08	0.83	0,93	0,775	0.93	1,08	1,08
citrat de sodiu	0,58	0,4	0	0.348	0.28	0,348	0,4	0,4
oxid de magneziu	4,5	3,15	2,7	2.7	2,25	2.7	3.15	3,15
hidroxid de aluminiu	1	0.7	0,6	0,6	0.5	0.7	0,7	0,7
sullat de zinc	0	2	0	0	0	0	0,8	ő
citrat de zinc	0	0	1,5	Ð	0	0 i	0	Ö
glicinat de zinc	0	0	0	1,5	0	0	0	ö
asparlat de zinc	0	- ()	. 0	0	2,5	0	0	ő
gluconat de zinc	0	0 1	- 0	0 1	0	1,5	0	0
gluconat de cupru	0	0	0	0	0	0 1	0	0.1
gluconat de cobalt	0	0	Ó	0	o i	0	0	0,1
gluconat de nichel	0	0	0 1	0	0	0	0	0,1
giuconat de mangan	0	0	0	0	0	0	- 0	0,1
acetazolamidă-zinc	0	0	0	0	0 !	0 1	1.26	1,26

b2) Asocierea de neuroleptice sau antidepresive triciclice

Exemplul	1	54	55	56	57	58
acetazolamidă	1.8	1.53	1,44	1,53	1,53	1,53
bicarbonat de sodiu	0.6	0,51	0.48	0.51	0.51	0,51
bicarbonat de potasin	1,55	1,32	1.24	1,32	1,32	1,32
citrat de sodiu	0,58	0,49	0,46	0.49	0.49	0,49
oxid de magneziu	4,5	3.8	3.6	3.8	3.8	3,8
hidroxid de aluminiu	1	0.85	0.85	0.85	0.85	0,85
fenobarbital	0	0,076	0 '	0	0	Ü
flunxol	0	0	0.3 mg	(1)	0	0
amitriptilinā	0	0	0	0.2	e l	0
levomepromazin	O	0	0	()	0.007	O
stezapin	0	0	0 1	Ü	()	0.8

 $b_3$ ) Asocierea de antagoniști ai receptorilor  $H_2$ -histaminici, blocanți ai influxului intracelular de calciu, inhibitori ai ATP-azei K, H-dependente prostaglandine

Administrare parenterală

Exemplul	1	59	60	61	t-2	63
acetazolanidă bicarbonat de potasiu bicarbonat de sodiu citrat de sodiu oxid de magneziu bidroxid de aluminiu cimetidină ranitidină nifedipină omeprazole PGE,	1.8 1.55 0.6 0,58 4,5 1 0 0	1,26 1 0,42 0,4 3,15 0,7 0,58 0	1.26 1 0.42 0.4 1.15 0.7 0 0,15 0 80	1,08 0,93 6,36 0,35 2,7 0,6 0 0 0,03 0	1,08 0,93 0,26 0,35 2,7 0,6 0 0 0 0,03	1,08 0,93 0,36 0,35 2,7 0,6 0 0

9

88351

10

### C. Metode de reducere a perioadei de lalență

# Best Available Copy

### e<sub>1</sub>) Asocierea de alcalinizante și pansamente gastrice

Exemplu1	1	64	65
acetazolamidă	1,8	1.8	1.8
bicarbonat de sodiu	0,6	0	1,36
bicarbonat de potasiu	1,55	1 11	3.17
citrat de sodiu	0,58	1 0	. 0
oxid de magneziu	4,5	. ()	; () ·
hidroxid de aluminiu	1	1	6.6
clorură de potasiu	0	1.55	i 0
clorură de sodiu	- 0	2.34	: 0
sulfat de magneziu	1)	3,92	l O
pantotenat de calciu	0	0	0.34
alantoină ()	0	0	0.36
bismut subcarbonic	0	0	1.4
carbonat de magneziu	0	()	4.75
citrat de magneziu	.0	0,58	()
perioada de latență (zile)	2-5	3-5	2-5
frecvența de apariție %	30-40	50-60	30-40

### c2) Asocierea în primele zile de tratament cu neuroleptice sau antidepresive triciclice

Exemplul	1	66	67	68	69
acetazolamidă	1.8	1,8	1,8	1,8	1.8
bicarbonat de sodiu	0,6	0,6	0,6	0,6	0.6
bicarbonat de potasiu	1,55	1,55	1,55	1,55	1,55
citrat de sodiu	0,58	0.58	0,58	0.58	0.58
oxid de magneziu	4,5	4,5	4.5	4,5	4,5
hidroxid de aluminiu	1	1	1	1	1
fenobarbital ,	0	0	0.5 mg	0	0
levomepromazin	0	0	0	0.07	. 0
amitripillina	0	i o	0	U	0.2
perioada de administrare (zile)	3	3	3	3	3
perioada de latență (zile)	2-5	2-3	2-3	2-3	2-3
frecvența de apariție %	30-40	25-30	25-30	25-30	25-30

## c<sub>3</sub>) Asocierea in primele zile de tratament de inhibitori ai influxului intracelular de calciu inhibitori de ATP-aza K. H-dependența antagoniști ai receptorilor H<sub>2</sub>-histaminei

Exemplul	1	70	71	72	73
acetazolamidă	1,8	1.8	1.8	1.8	1,8
bicarbonat de sodiu	0,6	0.6	0,6	0,6	0,6
bicarbonat de potasiu	1,55	1,55	1,55	1,55	1,55
citrat de sodiu	0,58	0.58	0.58	0,58	0.58
oxid de magneziu	4,5	4.5	4.5	4,5	4,5
hidroxid de aluminiu	1	1	1	1	1
nefedipină	U)	0.03	0	0	Ü
omeprazole	0	0	0.06	0	lő
cimetidinä	0	0	0	0,17	ő
ramitidină	0	0	()	0	0,15
perioada de administrare (	3	3	3	3	3
perioada de latență (zile)	2-5	1212	2 - 3	2-3	2-3
frecvența de apariție	30 40	20-30	20 - 30	20-30	20-30

c<sub>4</sub>) Asocierea in primele zile de tratament de anticolinergice, miorelaxante sau agenți cu acțiune locală

88351

Exemplul	1	74	75	76	. 77	78
acetazolamidã	1,8	1,8	1,8	1,8	1,8	1,8
bicarbonat de sodiu	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6
bicarbonat de potasiu	1,55	1,55	1,55	1,55	1,55	1,55
citrat de sodiu	0,58	0,58	0,58	0,58	0.58	0,58
oxid de magneziu	4,5	4,5	4,5	4,5	4,5	4,5
hidroxid de aluminio	1 1	1	1	1	1	1
untropinä	0	0,003	0	0	0	Ō
papaverină	0	0	0,27	0	0	Ō
extract de beladonă	0	0	0	1,0 mg	0	o
propantelina	0	0	0	0	0.03	Õ
sucraliat	0	0	0 5	0	0	0,0005
perioada de administrare (zile)	-	5	5	5	5	5
perioada de latență (zile)	-	2-5	2-5	2-5	2-5	1-2
frecvența de apariție %	30-40	20-30	20-30	20-30	20-30	15-20

c<sub>5</sub>) Administrarea în primele zile de tratament de compoziții cu administrare parenterală pînă la instalarea fenomenului de inhibiție, după care tratamentul se continuă prin administrare per os. De asemenea, reducerea perioadei de latență se poate realiza prin administrarea paralelă a celor două tipuri de compoziții de toată perioada tratamentului.

### D. Compoziții pentru administrarea parenterală a inhibitorilor anhidrazei carbonice

Exemplul	1 x	79	80	81	82
acetarolamidă-sodiu	0,6	0,6E	0	"	0,3
acetazolamidă-potașiu	1,2	0,4	ő	1 6	0,3
acetazolamidă-magneziu	0	ő	0.9	0,9	0,3
gluconat de magneziu	0	1,5	0	0,0	0,5
bicarbonat de sodiu	0	o´ l	Ō	ا ة	0,1
bicarbonat de potasiu	0,35	0	Ö	lŏ	0,1
lactat de sodiu	0	0	0,98	ا ő	0,1
lactat de potasiu	0	0	0,66	l ŏ	0,4
sulfat de magneziu	0	0	0	Ö	0,55
citrat de sodiu	0,58	0,18	0.19	0.19	0,19
citrat de potasiu	0	0,12	0,12	0,12	0,12
aspartat de sodiu	0	0	0	0,98	0,1
aspartat de potasiu	0	0	0	0,66	0,02
glicinat de magneziu	0	o ·	1,05	1,05	0,8
hidroxid de aluminiu	1 1	0	o´	0	۱ ŏ̈́
oxid de magneziu	4,5	0	0	l ő	ľ

<sup>·</sup> Compoziție standard administrată per os.

O modalitate, de asemenea, esicientă, de tratament, se poate realiza prin administrarea parenterală a inhibitorului de anhidrază carbonică paralel cu administrarea orală a celorlalte componente.

Învenția prezintă avantaje prin accea că, stabilind noi modalități de administrare a unora din componente, reduce sfera contraindicațiilor și, prin asocierea de noi componente sau modificarea metodei de administrare, permite, pe de o parte, reducerea perioadei de latență necesare instalării efectului terapeutic, iar pe de altă parte, permite reducerea dozelor eficiente.

#### Revendicare

Compoziție medicamentoasă pentru tratamentul afecțiunilor gastroduodenale cu conținut de benzenamidă, bicarbonat de

sodiu, citrat de potasiu, carbonat de magneziu, hidroxid de aluminiu conform invenției principale, cu descrierea nr. 65970, caracterizată prin aceea că este constituită din (părți): 0,25...1,8 acetazolamidă, 0,1... 1,4 bicarbonat de sodiu, 0,1...3,17 bicarbonat de potasiu, 2,25...4,5 oxid de magneziu, 0,29...0,58 citrat de sodiu, 0,42...1 hidroxid de aluminiu, asociate cu metazolamida, 0...1,8 henzenamida, 1,8 henztiazol-2-sulfonamida, 0...3,6 etoxzolamidă, 0... 0,95 ca atare sau sub formă de săruri de K, Na, Al, Zn, sau 0...1,8 săruri de Na, K, Mg, Al, Zn ale acetazolamidei, 0...2,34 săruri de Na și K ale acizilor HCl, lactic, malic, pantotenic, gluconic, precum și alte oligoelemente, 0...4,5 ca Zn, Mg, Ca, Cu, Ni, Co, Mn sub formă de săruri ale acizi-

65

## **best Available Copy**

88351

12

0...0,15 ranitidină, 0...0,03 nifedipină, 0... 0,06 omeprazol, precum și 0...0,01 pGE<sub>2</sub>, 0...0,36 alantoină, 0...1,4 carbonat de bismut, 0...0,003 atropină, 0...0,27 papaverină, 0...0,03 propantilină, părțile fiind exprimate în greutate.

tric, pantotenic, gluconic, alantoinei, asociate cu neuroleptice sau antidepresive ca 0... 0,076 fenobarbital, 0...0,5 fluanxol, 0... 0,2 antitriptilină, 0...0,07 părți levomepromazin, 0...0,8 stazepin, 0...1,17 cimetidină,

lor sulfuric, lactic, glicinic, aspartic,

Președintele comisiei de invenții: ing. Voien Alexandra

Examinator: ing. Marin Elena